PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

05-047665

(43) Date of publication of application: 26.02.1993

(51)Int.CI.

H01L 21/205

(21)Application number: 03-201027

(71)Applicant: FUJITSU LTD

(22)Date of filing:

12.08.1991

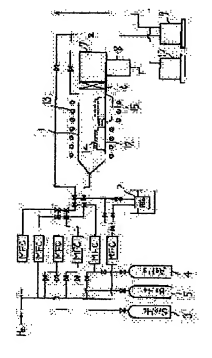
(72)Inventor: NAKAI KENYA

(54) VAPOR GROWTH METHOD

(57) Abstract:

PURPOSE: To prevent carbon contamination when organic metal material gas is used by introducing gas made of hydroxide into a reaction tube before material gas of silicon is introduced when organic compound is used as the material gas and an Si-Ge mixed crystal is grown by an atomic layer epitaxy method.

CONSTITUTION: A silicon substrate 14 is placed on a susceptor 12 in a reaction tube I, the substrate 14 is heated to 900° C, and a spontaneous oxide film on the surface is removed. A temperature of the susceptor 12 is set to 390° C, diethylgermanium (DEGe) is introduced into the tube 1, and a Ge layer is grown on the substrate 14. The introduction of the DEGe is stopped, the DEGe in the tube 1 is discharged, the temperature of the susceptor 12 is set to 450° C, and AsH3 is introduced. After the AsH3 in the tube 1 is discharged, the temperature of the susceptor 12 is raised to 530° C, Si2H6 is introduced, and an Si layer is grown on the substrate 14. Thereafter, the above steps are similarly repeated to grow an Si-Ge crystalline layer.



LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

* NOTICES *

JPO and NCIPI are not responsible for any damages caused by the use of this translation.

- 1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.
- 2.**** shows the word which can not be translated.
- 3.In the drawings, any words are not translated.

CLAIMS

[Claim(s)]

[Claim 1] The process which forms a germanium layer on this substrate by introducing the 1st gas which changes from organic germanium to the interior of a coil in which the substrate heated by predetermined temperature was installed, making this substrate contact, and carrying out a pyrolysis, This 1st gas or this 1st gas which introduces into the interior of this coil the 2nd gas which consists of a hydride after discharging this 1st material gas, and remains on the front face of this substrate at least sets on this substrate front face. The process which removes the carbon or the hydrocarbon compound pyrolyzed and generated, By introducing the 3rd gas which changes from the hydride or halogenide of silicon to the interior of this coil after discharging this 2nd gas, making this substrate contact, and carrying out a pyrolysis The vapor growth approach characterized by including the process which forms a silicon layer or the mixed-crystal layer of silicon and germanium on this substrate.

[Claim 2] The hydride which constitutes said 2nd gas is the vapor growth approach according to claim 1 characterized by being the hydride of germanium, arsenic, phosphorus, or boron.

[Translation done.]

* NOTICES *

JPO and NCIPI are not responsible for any damages caused by the use of this translation.

- 1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.
- 2.**** shows the word which can not be translated.
- 3.In the drawings, any words are not translated.

DETAILED DESCRIPTION

[Detailed Description of the Invention]

[0001]

[Industrial Application] This invention, It is related with the vapor growth approach for growing up the composite crystal which consists of silicon and germanium. [0002]

[Description of the Prior Art] Recently, Silicon (Si) and silicon – Germanium (Si–germanium) The semiconductor device using a heterojunction attracts attention. One of them Hetero-bipolar transistor which changes the silicon germanium mixed crystal and the silicon crystal which carried out sequential epitaxial growth as a base region and an emitter region on a silicon crystal, respectively (HBT) It is. Moreover, development of photo detectors, such as a photodiode using this heterojunction, or a high electron mobility transistor (HEMT) is furthered. Further, Superlattice which carried out the laminating of silicon and the germanium by turns by the thickness of the integral multiple of an atomic layer, Becoming the semi–conductor of a direct transition mold is known (outlined by R.People, IEEE, J.QE-22, p1696, and 1986), and it is expected as a new crystal ingredient for OPTO semiconductor devices.

[0003] Si-germanium which constitutes the above semiconductor devices Epitaxial grown method of mixed crystal, Especially, As the ultraprecise grown method which can control the thickness by atomic layer order Molecular beam epitaxy (MBE) Law is suitable. however now — MBE Law Qualitative problem said that defect density is high to the crystal grown up by this, or — many — the crystal growth to several large-sized substrates is difficult — etc. — there is a problem related to productivity.

[0004] It follows, It sets at a present stage, Chemical vapor deposition (CVD) Law is leading as the practical growth approach. Especially, The monolayer absorption of material gas to a substrate is used, The so-called atomic layer epitaxy (ALE) According to law It is known that the growth thickness of a desired compound semiconductor layer will be controllable per molecular layer. This ALE Importance is attached to development of the technique of growing up Sigermanium mixed crystal using law.

[0005]

[Problem(s) to be Solved by the Invention] ALE ** Now It is possible only when an organic metal is used as material gas which supplies a group's III-V semiconducter cation component. This and ALE The so-called self RIMITINGU effectiveness that it can set, Namely, III The phenomenon in which the compound semiconductor of a monomolecular layer grows whenever it introduces the material gas of a group and V group within a reaction by turns is set in the range of conditions with supply of material gas, and substrate temperature, That to which material gas originates in more than a monomolecular layer not adsorbing at a substrate front face is conjectured.
[0006] It is related with growth of germanium crystal layer, As the material gas of germanium, For example, an organic compound like diethyl germanium (DEGe:germanium(C2H5) 2H2) is used, It is the same as that of the usual compound semiconductor, It is controllable with high degree of accuracy in crystal growth using the self RIMITINGU effectiveness. If an organic germanium compound is used as material gas, epitaxial growth of the germanium can be carried out at the low temperature of 300 - 350 ** extent.

[0007] However, Si-germanium It is related with growth of mixed crystal, If silicon is grown up after growing up germanium by making an organic germanium compound into material gas That a silicon layer with high carbon concentration grows ****, Silicon carbide generates., Moreover, a germanium layer tends to serve as polycrystal. This cause, The carbon or the hydrocarbon compound generated by disassembly of an organic germanium compound is sticking to the wall of a substrate front face or a reaction container, and it thinks because this carbon residue or a hydrocarbon compound serves as a pollution source in the growth process of silicon. Carbon is not easily removed from a silicon crystal, in order to form silicon and strong association.

[0008] in order to avoid contamination by the above carbon residue — as the material gas of silicon A mono silane (SiH4) and disilane (Si2H6) etc. — a hydride or JIKURORU silane (SiCI2H2) etc. — generally the chloride is used. The material gas of these silicon does not show the self RIMITINGU effectiveness.

[0009] This invention is Si-germanium. In order to grow up mixed crystal About germanium at least, an organic compound is used as material gas, When controlling thickness by that self RIMITINGU effectiveness with high degree of accuracy, it aims at enabling prevention of contamination of silicon with the carbon or the hydrocarbon compound produced by decomposition of this organic germanium material gas., [0010]

[Means for Solving the Problem] By the above-mentioned purpose's introducing the 1st gas which changes from organic germanium to the interior of a coil in which the substrate heated by predetermined temperature was installed, making this substrate contact, and carrying out a pyrolysis The 2nd gas which consists of the hydride easily pyrolyzed after forming a germanium layer on this substrate and discharging this 1st material gas is introduced into the interior of this coil. This 1st gas or this 1st gas which remains on the front face of this substrate at least sets on this substrate front face. By removing the carbon or the hydrocarbon compound pyrolyzed and generated, introducing the 3rd gas which changes from the hydride or halogenide of silicon to the interior of this coil after discharging this 2nd gas, making this substrate contact, and carrying out a pyrolysis It is attained by the vapor growth approach concerning this invention characterized by including many processes which form a silicon layer or the mixed-crystal layer of silicon and germanium on this substrate.

[0011]

[Function] this invention person, let an organic compound like diethyl germanium (DEGe) be material gas — ALE Si-germanium The time of growing up mixed crystal, The process which introduces the material gas of silicon is preceded. Arsine (AsH3), Phosphine (PH3) Or thing for which diboron hexahydride (B-2 H4) etc. is introduced within a reaction, It found out that contamination of the silicon layer by carbon was prevented. as the cause of this effectiveness – AsH3, PH3, B-2 H6, and GeH4 etc. — a pyrolysis — having generated — hydrogen of a nascent state, It thinks for combining with the carbon or the hydrocarbon compound which is sticking to a substrate front face, the wall of a reaction, etc., and promoting balking. moreover, As, P, and B etc. — since it is hard to combine with carbon A contamination carbon source is not generated. These hydrides receive germanium and silicon, For example, AsH3 and PH3 It can be used also as an impurity with which B-2 H4 gives the conductivity of p mold as an impurity which gives the conductivity of n mold. The germane (GeH4) who is the hydride of germanium is also effective in removal of the above—mentioned carbon residue etc.

[0012]

[Example] <u>Drawing 1</u> is Si-germanium by this invention. It is the mimetic diagram showing the outline configuration of the vapor growth equipment for growing up mixed crystal, At the end of the coil 1 which consists of a transparence quartz It is a massflow controller (MFC), respectively. It minds, The material gas sources of supply 2-5 described below are connected. 2 is a bubbler which supplies diethyl germanium (DEGe), It is held with the thermostat at predetermined temperature. 3 is the disilane (Si2H6) diluted with hydrogen to 10%. The bomb to supply, the bomb which supplies the arsine (AsH3) from which 4 was diluted with hydrogen to 10%, and 5 are bombs which supply the diboron hexahydride (B-2 H4) diluted with hydrogen to 1%. Since the material gas in these bombs is generally high pressure A predetermined pressure is

decompressed and supplied with a pressure regulator.,

[0013] In order to grow up a silicon crystal at low temperature It is required to make the residual oxygen in a coil 1 and the partial pressure of a steam into less than [-10-7Torr]., To this sake Vacuum system of vapor growth equipment, While carrying out as [maintain / the airtightness of a high level] It is designed so that that content volume may become small as much as possible., moreover In order to promote the gas exchange inside this vacuum system The supply path of hydrogen gas (H2) is prepared in the above-mentioned material gas sources of supply 2-5 and juxtaposition., This hydrogen gas, It is switched as the purge gas of the coil 1 interior and the above-mentioned material gas supply path, and carrier gas of DEGe.

[0014] The rotary pump 9 is connected to the other end of a coil 1. Similarly in the other end of a coil 1, it is, The load lock 7 is connected through the gate valve 6. In a load lock 7 The rotary pump 10 other than a turbine pump 8 is connected to the serial. Rotary pump 9, It is used for main exhaust air of the coil 1 interior. A turbine pump 8 and rotary pump 10, It is an exhaust air system for taking a substrate in and out in a coil 1 through a load lock 7. Exhaust side of rotary pumps 9 and 10, It connects with the toxic gas stripper which is not illustrated.

[0015] In the interior of a coil 1 The susceptor 12 which consists of high grade GURAFAITO is installed. Susceptor 12, For example, it is heated with the RF induction coil 13 prepared in the exterior of a coil 1. Thereby, The substrate 14 laid on the susceptor 12 is held at predetermined temperature. in addition As [mention / later] Case where silicon and germanium are grown up by turns, Temperature of a substrate 14, for example, — It is made to change quickly between 560 degrees C and 390 **. To this sake It is concurrent with control of the input power to the RF induction coil 13, The cooling rate was raised by moving a susceptor 12 onto the oil cooling system 15 formed in the exterior of a coil 1.

[0016] The equipment of drawing 1 is used, The example which grows up Si layer and germanium layer on a silicon substrate is explained. Field bearing (100) Silicon substrate which it has, After oxidizing with the mixed solution of a sulfuric acid and hydrogen peroxide solution it is immersed in a fluoric acid water solution, and a surface oxide film is removed., This silicon substrate, it feeds in a coil 1 through the load lock 7 in drawing 1, it lays on a susceptor 12. and While introducing the high grade hydrogen of pressure 10Torr into the coil 1 interior Power is inputted into the RF induction coil 13. A silicon substrate 14 is heated for 10 minutes by 900 **. Thereby, The surface natural oxidation film is removed. After it, While moving a susceptor 12 onto the oil cooling system 15 The input power to the RF induction coil 13 is lowered.

[0017] It ranks second, It is Si-germanium in the temperature cycle and gas installation cycle which are shown in <u>drawing 2</u>. Mixed crystal is grown up. In namely, the condition that the ** susceptor 12 was moved onto the oil cooling system 15 Diethyl germanium (DEGe) is introduced into the coil 1 interior for 30 seconds. The minimum temperature of the susceptor 12 at this time is about 390 **. in addition the partial pressure of DEGe in the coil 1 in the above — 1x10-4 atmospheric pressure (7.6x10-2Torr) as [become] — the exhaust velocity by the flow rate and rotary pump 9 of DEGe is adjusted. Thereby, about 5A germanium layer grows on a silicon substrate 14 in 30 seconds.

[0018] ** While moving a susceptor 12 from the oil cooling system 15 The input power to the RF induction coil 13 is increased., Installation of DEGe is suspended, Hydrogen gas is introduced for about 3 seconds. Thereby, After DEGe of the coil 1 interior was discharged An arsine (AsH3) is introduced for 15 seconds., The temperature of the susceptor 12 in during this period is about 450 **. in addition the partial pressure of AsH3 in the coil 1 in the above — 2x10-6 atmospheric pressure (1.5x10-3Torr) as [become] — the exhaust velocity by the flow rate and rotary pump 9 of DEGe is adjusted.

[0019] ** Suspend installation of the above AsH3, Hydrogen gas is introduced for about 3 seconds, and AsH3 in a coil 1 is discharged. The input power to the RF induction induction coil 13 is maintained at as [above], When the temperature of a susceptor 12 rises further and reaches 530 ** Disilane (Si2H6) It introduces for 40 seconds., During this period, When the temperature of a susceptor 12 reaches 560 ** The power to the RF induction induction coil 13 is lowered., Si2H6 Temperature of the susceptor 12 at the time of an introductory halt It is 500 degrees C. in addition Si2H6 in the coil 1 in the above a partial pressure — 2x10-5 atmospheric

pressure (1.5x10-2Torr) as [become] — Si2H6 The exhaust velocity by the flow rate and the rotary pump 9 is adjusted. Thereby, about 7A Si layer grows on a silicon substrate 14 in 40 seconds.

[0020] ** The above-mentioned Si2H6 After suspending installation Hydrogen gas is introduced for about 3 seconds, and it is Si2H6 in a coil 1. Since it is discharged A susceptor 12 is again moved onto the oil cooling system 15., When the temperature of a susceptor 12 reaches 430 ** DEGe is again introduced for 30 seconds in a coil 1.,

[0021] ** Henceforth, The above-mentioned ** - ** are repeated the number of predetermined times. it sets at the process of the above-mentioned ** -- PH3 and B-2s H4 or GeH4 may be introduced instead of AsH3.

The above-mentioned process is continued for 3 hours, Si-germanium all whose thickness is about 1900A The crystal layer grew. According to X diffraction measurement, it is this Si-germanium. Periodic structure is not small superlattice but the structure of a crystal layer is Si-germanium rather. As for near and its atomic composition, it was shown in mixed crystal that germanium is about 40%. If being general and germanium layer become thick, in order to act as the Motonari Mitsugi chief Irregularity comes to be seen on a front face., however Above-mentioned Si-germanium Crystal layer According to observation by the differential interference microscope The crystal front face was a mirror plane. This, Since each germanium layer has thickness very as thin as about several angstroms It thinks because the Motonari Mitsugi chief did not progress.,

[0022] according to the measurement result of a Hall coefficient Above-mentioned Sigermanium A crystal layer is n mold. the concentration of electrons — about 1019 — it was cm—3. the atomic concentration of germanium by SIMS analysis — 38% — it is — moreover carbon atom concentration — about 1019 — it was cm—3. This value is Si-germanium by the conventional vapor growth. It is remarkably low and is [about / of the carbon concentration in a mixed-crystal layer / 1/10, and] Si-germanium of this invention. The crystal layer has practical crystal quality.

[0023]

[Effect of the Invention] Since the carbon contamination at the time of using organic metal material gas can be reduced according to this invention, it is ALE. Law is used and it is Sigermanium. It becomes possible to carry out epitaxial growth of the crystal. The result, Sigermanium which has a highly precise and smooth front face Multilayer structure can be formed, HBT using a silicon substrate Or there is effectiveness which promotes utilization of the photo detector which carried out the laminating of silicon and the germanium, HEMT, etc. Moreover, Sigermanium The place which contributes also to development of the new semiconductor device using superlattice is large.

[Translation done.]

* NOTICES *

JPO and NCIPI are not responsible for any damages caused by the use of this translation.

- 1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.
- 2.**** shows the word which can not be translated.
- 3.In the drawings, any words are not translated.

DESCRIPTION OF DRAWINGS

[Brief Description of the Drawings]

[Drawing 1] The outline block diagram of the vapor growth equipment used for operation of this invention

[Drawing 2] Si-germanium by this invention Example explanatory view of the growth approach of a crystal layer

[Description of Notations]

- 1 Coil
- 2 3, 4, 5 Material gas source of supply
- 6 Gate Valve
- 7 Load Lock
- 8 Turbine Pump
- 9 10 Rotary pump
- 12 Susceptor
- 13 RF Induction Coil
- 14 Substrate
- 15 Oil Cooling System

[Translation done.]

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平5-47665

(43)公開日 平成5年(1993)2月26日

(51)Int.CL⁵

識別記号

庁内整理番号

FΙ

技術表示箇所

H 0 1 L 21/205

7454-4M

審査請求 未請求 請求項の数2(全 6 頁)

(21)出願番号

特願平3-201027

(22)出願日

平成3年(1991)8月12日

(71)出願人 000005223

富士通株式会社

神奈川県川崎市中原区上小田中1015番地

(72)発明者 中井 建弥

神奈川県川崎市中原区上小田中1015番地

富士通株式会社内

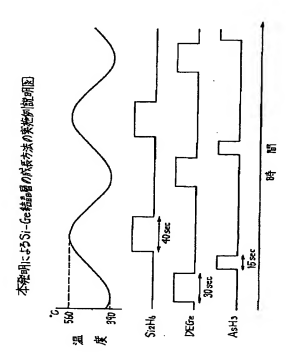
(74)代理人 弁理士 井桁 貞一

(54)【発明の名称】 気相成長方法

(57)【要約】

【目的】 SiとGeから成る複合結晶を成長させるための 気相成長法に関し、Geの有機化合物を原料ガスとして用 いた場合の炭素汚染を低減することを目的とする。

【構成】 有機化合物から成るGe原料ガスと水素化物またはハロゲン化物から成るSi原料ガスとを交互に反応管内に供給してSi-Ge 結晶を成長させる際に、Si原料ガスを供給する工程の前に、ASH、PH、B、H、等の水素化物を導入する工程を設ける。これにより、有機Geが分解して生成した炭素または炭化水素化合物は基板表面や反応管の内壁から離脱し、外部に排出される。



【特許請求の範囲】

【請求項1】 所定温度に加熱された基板が設置された 反応管の内部に有機ゲルマニウムから成る第1のガスを 導入して該基板と接触させて熱分解させることにより該 基板上にゲルマニウム層を形成する工程と, 該第1の原料ガスを排出したのち水素化物から成る第2のガスを該反応管の内部に導入して少なくとも該基板の表面に残留する該第1のガスまたは該第1のガスが該基板表面において熱分解して生成した炭素もしくは炭化水素化合物を除去する工程と, 該第2のガスを排出したのち該反応管 10の内部にシリコンの水素化物またはハロゲン化物から成る第3のガスを導入して該基板と接触させて熱分解させることにより該基板上にシリコン層またはシリコンとゲルマニウムの混晶層を形成する工程とを含むことを特徴とする気相成長方法。

【請求項2】 前記第2のガスを構成する水素化物はゲルマニウム、砒素、燐または硼素の水素化物であることを特徴とする請求項1記載の気相成長方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、シリコンとゲルマニウムから成る複合結晶を成長させるための気相成長方法に関する。

[0002]

【従来の技術】最近、シリコン(Si)とシリコン-ゲルマニウム(Si-Ge)とのヘテロ接合を利用した半導体装置が注目されている。その一つに、シリコン結晶上に順次エピタキシャル成長させたシリコン・ゲルマニウム混晶およびシリコン結晶をそれぞれベース領域およびエミッタ領域として成るヘテロバイボーラトランジスタ(HBT)がある。また、このヘテロ接合を利用したフォトダイオードなどの受光素子や高電子移動度トランジスタ(HEMT)の開発が進められている。さらに、シリコンとゲルマニウムを原子層の整数倍の厚さで交互に積層した超格子は、直接遷移型の半導体となることが知られており(R. People、IEEE、J. QE-22、p1696、1986に概説されている)、光半導体素子用の新しい結晶材料として期待されている。

【0003】上記のような半導体装置を構成するSi-Ge 混晶のエピタキシャル成長法、とくに、その厚さを原子 40 層オーダで制御できる超精密成長法としては、分子線エピタキシ(MBE) 法が適している。しかし、現在のところ、MBE 法には、これにより成長させた結晶に欠陥密度が高いと言う質的な問題、あるいは、多数枚の大型の基板に対する結晶成長が困難である等の生産性に関係した問題がある。

【0004】したがって、現段階においては、化学的気相成長法(CVD) 法が実用性のある成長方法として有力である。とくに、基板に対する原料ガスの単分子吸着を利用する、いわゆる原子層エピタキシ(ALE) 法によれば、

所望の化合物半導体層の成長厚さを分子層単位で制御できるととが知られている。とのALE 法を用いてSi-Ce混晶の成長を行う技術の開発が重要視されている。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】ALE は、現在のとてろ、III-V族化合物半導体の陽イオン成分を供給する原料ガスとして有機金属を用いた場合にのみ可能である。 てれは、ALE におけるいわゆるセルフリミティング効果、すなわち、III 族およびV族の原料ガスを反応管内に交互に導入するごとに一分子層の化合物半導体が成長する現象は、原料ガスの供給および基板温度のある条件の範囲において、原料ガスが基板表面に単分子層以上は吸着しないことに起因するものと推測されている。

【0006】Ge結晶層の成長に関しては、ゲルマニウムの原料ガスとして、例えばジエチルゲルマニウム(DEGe: Ge(C, H,), H,)のような有機化合物を用いて、通常の化合物半導体と同様、セルフリミティング効果を利用して結晶成長を高精度で制御可能である。有機ゲルマニウム化合物を原料ガスとして用いると、300~350℃程度の低20温でゲルマニウムをエビタキシャル成長させることができる。

【0007】しかしながら、Si-Ge 混晶の成長に関しては、有機ゲルマニウム化合物を原料ガスとしてゲルマニウムを成長させたのちにシリコンを成長させると、炭素濃度の高いシリコン層が成長したり、炭化珪素が生成したりする。また、ゲルマニウム層が多結晶となりやすい。この原因は、有機ゲルマニウム化合物の分解によって生成した炭素あるいは炭化水素化合物が基板表面や反応容器の内壁に吸着しており、この残留炭素または炭化水素化合物がシリコンの成長過程において汚染源となるためと考えられる。炭素はシリコンと強い結合を形成するために、シリコン結晶から容易に除去されない。

【0008】上記のような残留炭素による汚染を回避するために、シリコンの原料ガスとしては、モノシラン(Si, It,) やジシラン(Si, It,) 等の水素化物あるいはジクロールシラン(SiCl, It,) 等の塩化物が一般に用いられている。これらシリコンの原料ガスは、セルフリミティング効果を示さない。

【0009】本発明は、Si-Ge 混晶を成長させるために、少なくともゲルマニウムについては有機化合物を原料ガスとして用い、そのセルフリミティング効果によって層厚を高精度で制御する場合に、この有機ゲルマニウム原料ガスの分解によって生じた炭素または炭化水素化合物によるシリコンの汚染を防止可能とすることを目的とする。

[0010]

【課題を解決するための手段】上記目的は、所定温度に加熱された基板が設置された反応管の内部に有機ゲルマニウムから成る第1のガスを導入して該基板と接触させて熱分解させることにより該基板上にゲルマニウム層を

3

形成し、該第1の原料ガスを排出したのち容易に熱分解する水素化物から成る第2のガスを該反応管の内部に導入して少なくとも該基板の表面に残留する該第1のガスまたは該第1のガスが該基板表面において熱分解して生成した炭素もしくは炭化水素化合物を除去し、該第2のガスを排出したのち該反応管の内部にシリコンの水素化物またはハロゲン化物から成る第3のガスを導入して該基板と接触させて熱分解させることにより該基板上にシリコン層またはシリコンとゲルマニウムの混晶層を形成する諸工程を含むことを特徴とする本発明に係る気相成 10長方法によって達成される。

[0011]

【作用】本発明者は、ジエチルゲルマニウム(DEGe)のよ うな有機化合物を原料ガスとし、ALE によってSi-Ge 混 晶を成長させる際に、シリコンの原料ガスを導入する工 程に先立って、アルシン(ASH。)、ホスフィン(PH。) また はジボラン(B, H,)等を反応管内に導入することによっ て、炭素によるシリコン層の汚染が防止されることを見 出した。この効果の原因としては、ASH、PH、B、H、G eH, 等の熱分解によって生成したに発生期の水素が, 基 20 板表面や反応管内壁等に吸着している炭素または炭化水 素化合物と結合して離脱を促進するためと考えられる。 また、As、P,B 等は炭素と結合し難いので、汚染炭素 源を生成しない。 これら水素化物はゲルマニウムおよび シリコンに対して、例えばAsH,およびPH。はn型の導電 性を付与する不純物として、Bottはp型の導電性を付与 する不純物としても使用できる。ゲルマニウムの水素化 物であるゲルマン(GeH,)も上記残留炭素等の除去に有効 である。

[0012]

【実施例】図1は本発明によるSi-Ge 混晶の成長を実施するための気相成長装置の概要構成を示す模式図であって、例えば透明石英から成る反応管1の一端には、それぞれマスフローコントローラ(MFC)を介して、以下に述べる原料ガス供給源2~5が接続されている。2はジェチルゲルマニウム(DEGe)を供給するバブラであって、恒温槽により所定温度に保持されている。3は水素で10%に希釈されたジシラン(Si, H,)を供給するボンベ、4は水素で10%に希釈されたアルシン(ASH,)を供給するボンベ、5は水素で1%に希釈されたジボラン(B, H,)を供給するボンベ、5は水素で1%に希釈されたジボラン(B, H,)を供給するボンベである。これらボンベ内の原料ガスは一般に高圧であるため、圧力調整器によって所定圧力に減圧して供給される。

【0013】低温でシリコン結晶を成長させるためには、反応管1内における残留酸素および水蒸気の分圧を~10⁷Torr以下にすることが必要である。このために、気相成長装置の真空系は、高レベルの気密性が維持可能なようにするとともに、その内容積が極力小さくなるように設計されている。また、この真空系内部のガス交換を促進するために、上記原料ガス供給源2~5と並列に

水素ガス(ң)の供給経路が設けられている。この水素ガスは,反応管1内部および上記原料ガス供給経路のパージガスおよびDEGeのキャリヤガスとして切り換えられる。

【0014】反応管1の他端にはロータリポンプ9が接続されている。同じく反応管1の他端には、ゲートバルブ6を介してロードロック7が接続されている。ロードロック7には、ターボポンプ8と別のロータリポンプ10が直列に接続されている。ロータリポンプ9は、反応管1内部の主排気に用いられる。ターボポンプ8およびロータリポンプ10は、ロードロック7を介して反応管1内に基板を出し入れするための排気系である。ロータリポンプ9および10の排気側は、図示しない有毒ガス除去装置に接続されている。

【0015】反応管1の内部には、高純度グラファィトから成るサセプタ12が設置されている。サセプタ12は、例えば反応管1の外部に設けられた高周波誘導コイル13によって加熱される。これにより、サセプタ12上に載置された基板14が所定温度に保持される。なお、後述するように、シリコンとゲルマニウムを交互に成長させる場合に、基板14の温度を、例えば 560°Cと390°Cの間で急速に変化させる。このために、高周波誘導コイル13に対する入力電力の制御と並行して、反応管1の外部に設けたオイル冷却装置15上にサセブタ12を移動するととによって冷却速度を高めた。

【0016】図1の装置を用いて,シリコン基板上にSi 層およびGe層を成長させる実施例を説明する。面方位(1 00) を有するシリコン基板を、硫酸と過酸化水素水の混 合溶液によって酸化処理したのち、弗酸水溶液に浸漬し て表面の酸化膜を除去する。このシリコン基板を,図1 におけるロードロック7を通じて反応管1内に送入し, サセプタ12上に載置する。そして, 反応管1内部に圧力 10Torrの髙純度水素を導入しながら, 髙周波誘導コイル 13に電力を入力して、シリコン基板14を900 ℃で10分間 加熱する。これにより、表面の自然酸化膜を除去する。 そののち,サセプタ12をオイル冷却装置15上に移動する とともに、高周波誘導コイル13への入力電力を下げる。 【0017】次いで、図2に示す温度サイクルおよびガ ス導入サイクルでSi-Ge 混晶の成長を行う。すなわち、 ①サセプタ12がオイル冷却装置15上に移動された状態 で, 反応管 1 内部にジエチルゲルマニウム (DEGe)を30秒 間導入する。このときのサセプタ12の最低温度は約390 ℃である。なお、上記における反応管 1 内におけるDEGe の分圧が1×10⁴気圧(7.6×10²Torr) になるように、 DEGeの流量およびロータリポンプ9による排気速度を調 節する。これにより,30秒間で約5AのGe層がシリコン 基板14上に成長する。

なようにするとともに、その内容積が極力小さくなるよ 【0018】 ②サセプタ12をオイル冷却装置15上から移 うに設計されている。また、この真空系内部のガス交換 動するとともに、高周波誘導コイル13への入力電力を増 を促進するために、上記原料ガス供給源2~5と並列に 50 大する。DEGeの導入を停止し、水素ガスを約3秒間導入 する。これにより,反応管 1 内部のDEGeが排出されたのち,アルシン(Ash,)を15秒間導入する。この間におけるサセプタ12の温度は約450 ℃である。なお,上記における反応管 1 内におけるAsh,の分圧が2×10 気圧(1.5×10 Torr) になるように,DEGeの流量およびロータリボンブ9による排気速度を調節する。

【0019】③上記ASH、の導入を停止し、水素ガスを約3秒間導入して反応管1内のASH、を排出する。高周波誘導誘導コイル13に対する入力電力を上記のままに保っておき、サセプタ12の温度がさらに上昇して530℃に達したとき、ジシラン(Si₂H、)を40秒間導入する。この間に、サセプタ12の温度が560℃に達したとき、高周波誘導誘導コイル13に対する電力を下げる。Si₂H、の導入停止時におけるサセプタ12の温度は500℃である。なお、上記における反応管1内におけるSi₂H。の分圧が2×10づ気圧(1.5×10²Torr)になるように、Si₂H。の流量およびロータリポンプ9による排気速度を調節する。これにより、40秒間で約7人のSi層がシリコン基板14上に成長する。

【0020】④上記Si,H。の導入を停止したのち,約3 秒間水索ガスを導入して反応管1内のSi,H。が排出され てから,サセブタ12を再びオイル冷却装置15上に移動す る。サセプタ12の温度が430℃に達したとき,再び反応 管1内にDECeを30秒間導入する。

【0021】の以後、上記②~④を所定回数繰り返す。 上記②の工程において、ASH、の代わりに、PH、B、H、またはGeH、を導入してもよい。

上記の工程を3時間継続することにより、全層厚が約19 00AのSi-Ge 結晶層が成長した。 X線回折測定によれば、このSi-Ge 結晶層の構造は、周期構造が小さい超格 30 子ではなく、むしろ、Si-Ge 混晶に近く、その原子組成はGeが約40%であることが示された。一般に、Ge層は厚くなると三次元成長をするために、表面に凹凸が見られるようになる。 しかし、上記Si-Ge 結晶層では、微分干渉顕微鏡による観察によれば、結晶表面は鏡面であっ

た。これは、個々のGe層は厚さが数人程度と極めて薄いために、三次元成長が進まなかったためと考えられる。 【0022】ホール係数の測定結果によれば、上記Si-Ge結晶層はn型で、その電子濃度は約10th cm⁻¹であった。SIMS分析によるGeの原子濃度は38%であり、また、炭素原子濃度は約10th cm⁻¹であった。この値は、従来の気相成長法によるSi-Ge混晶層における炭素濃度の10分

の1程度と著しく低く、本発明のSi-Ge 結晶層は、実用

[0023]

性のある結晶品質を有している。

【発明の効果】本発明によれば、有機金属原料ガスを用いた場合の炭素汚染を低減できるために、ALE 法を用いてSi-Ge 結晶をエピタキシャル成長させることが可能となる。その結果、高精度かつ平滑な表面を有するSi-Ge 多層構造を形成することができ、シリコン基板を用いた HBT あるいはシリコンとゲルマニウムを積層した受光素子やHEMT等の実用化を促進する効果がある。また、Si-Ge の超格子を利用した新しい半導体素子の開発にも寄与するところが大きい。

20 【図面の簡単な説明】

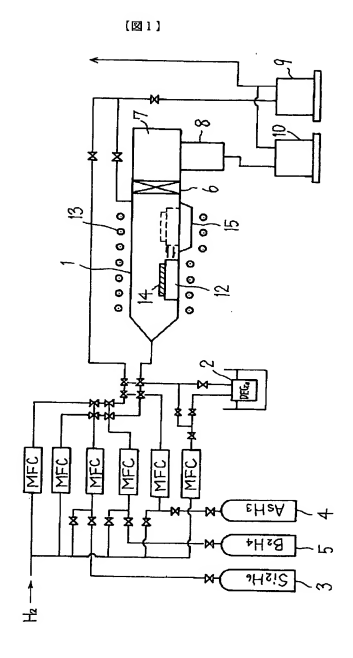
【図1】 本発明の実施に用いた気相成長装置の概要構成図

【図2】 本発明によるSi-Ge 結晶層の成長方法の実施 例説明図

【符号の説明】

- 1 反応管
- 2.3,4,5 原料ガス供給源
- 6 ゲートバルブ
- 7 ロードロック
-) 8 ターボポンプ
 - 9,10 ロータリポンプ
 - 12 サセブタ
 - 13 髙周波誘導コイル
 - 14 基板
 - 15 オイル冷却装置

本発明の実施に用いた気相成長装置の概要構成図



「図2」 本発明によるSi-Ge結晶層の成長方法の実施例説明図

